

PCTWELTOORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales BüroINTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁷ : A61K 7/48, 7/06, 35/78		A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/32162
			(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 8. Juni 2000 (08.06.00)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP99/09294		(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).	
(22) Internationales Anmeldedatum: 30. November 1999 (30.11.99)			
(30) Prioritätsdaten: 98/15380 3. Dezember 1998 (03.12.98) FR			
(71) Anmelder (<i>für alle Bestimmungsstaaten ausser US</i>): LABORATOIRES SEROBIOLGIQUES (SOCIETE ANONYME) [FR/FR]; F-54425 Pulnoy (FR).			
(72) Erfinder; und		Veröffentlicht	
(75) Erfinder/Anmelder (<i>nur für US</i>): PAULY, Gilles [FR/FR]; 5, rue des Bégonias, F-54000 Nancy (FR). MORETTI, Christian [FR/FR]; 213, rue Lafayette, F-75010 Paris (FR).		<i>Mit internationalem Recherchenbericht.</i> <i>Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.</i>	
(74) Anwalt: CABINET NUSS; 10, rue Jacques Kablé, F-67080 Strasbourg Cedex (FR).			

(54) Title: USE OF PLANT EXTRACTS WITH AN ANTI-RADICAL-TYPE ACTION

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON PFLANZENEXTRAKTEN MIT ANTI-RADIKALARTIGER AKTION

(57) Abstract

The invention relates to the use of plant extracts, especially plant extracts with an anti-radical-type action, and to a cosmetic or dermopharmaceutical composition containing extracts of this type. The aim of the invention is to provide a use for plant extracts, especially plant extracts which have an anti-radical-type action, and a cosmetic or dermopharmaceutical composition containing extracts of this type. To this end, the invention provides for the use of at least one plant extract whose botanical genus belongs to the group formed by the following: Clidemia, Inga, Sabicea, Astrocaryum, Siparuna, Eperua, Byrsinima, Priva, Coutoubea and Gouphia genera; as an active substance which has especially anti-radical-type activities, for preparing a cosmetic or dermopharmaceutical product for local, external use for the skin, the mucous membranes and/or the epithel or appendage structures.

(57) Zusammenfassung

Verwendung von Pflanzenextrakten, besonders mit anti-radikalartiger Aktion und kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung, die derartige Extrakte enthält. Die Zielsetzung der vorliegenden Erfindung besteht in der Verwendung von Pflanzenextrakten, besonders mit anti-radikalartiger Aktion und in einer kosmetischen, oder dermopharmazeutischen Zusammensetzung, die derartige Extrakte enthält. Verwendung als aktiver Wirkstoff, der besonders anti-radikalartige Aktivitäten aufweist, für die Präparation eines kosmetischen oder dermopharmazeutischen Erzeugnisses für den lokalen, äusseren Gebrauch für die Haut, die Schleimhäute und/oder das Epithel- oder Körperanhangegebilde von mindestens einem Extrakt einer Pflanze, deren botanische Gattung zu der durch die Clidemia-, Inga-, Sabicea-, Astrocaryum-, Siparuna-, Eperua-, Byrsinima-, Priva-, Coutoubea- und Gouphia-Gattungen gebildeten Gruppe gehört.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland			TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	NZ	Neuseeland		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PL	Polen		
CN	China	KZ	Kasachstan	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

VERWENDUNG VON PFLANZENEXTRAKTEN MIT ANTI-RADIKALARTIGER AKTION

5

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf das Gebiet der Kosmetik, besonders auf die Verwendung von Pflanzenextrakten in der Dermo-Kosmetik und ihre Zielsetzung ist die Verwendung gewisser Heilpflanzen aus Französisch-Guayana für die 10 Präparation kosmetischer oder dermopharmazeutischer Erzeugnisse für die Haut, die Schleimhäute und/oder die Epithel- oder Körperanhanggebilde (Haare, Nägel, ...).

Die kreolischen und palikurischen Völker aus Französisch-Guayana benutzen 15 zahlreiche lokale Pflanzen in der herkömmlichen Medizin. Diese Pflanzen und ihr therapeutischer Gebrauch werden besonders im Werk: "Pharmacopées traditionnelles en Guyane: Créoles, Palikur, Wayapi" Grenand P., Moretti C, Jacquemin H., Edition de l'Orstom, 1987 beschrieben.

20 Aber die Autoren der vorliegenden Erfindung haben entdeckt, dass die Extrakte gewisser Pflanzen des vorab erwähnten Typs verschiedene biologische und biochemische Aktivitäten aufweisen, die mit einer sehr grossen kutanen Toleranz verbunden sind, wodurch sie direkt in Zusammensetzungen für den kosmetischen Gebrauch, besonders in der Dermo-Kosmetik, verwendbar gemacht werden.

25

Daher ermöglichen die von den Erfindern ausgewählten Pflanzen Extrakte zu gewinnen, die alle auf unerwartete und erstaunliche Weise eine verstärkte, anti-30 radikalartige Aktivität, aber auch hemmende Aktivitäten der Tyrosinase (entpigmentierend), Aktivierer der Tyrosinase (pigmentierend), Anti-UVA und Anti-UVB-Aktivitäten, sowie einen Schutz der Katalase gegen UVA, Anti-Elastase-, Anti-Kollagenase-, Anti-Glykation-und/oder lytische Aktivitäten (zum Schlank-werden) aufweisen.

Das Hauptziel der vorliegenden Erfindung besteht daher in seiner Verwendung als 35 aktiver Wirkstoff, der besonders anti-radikalartige Aktivitäten aufweist, zur Präparation eines kosmetischen oder dermopharmazeutischen Erzeugnisses, für externe, lokale Anwendung auf der Haut, den Schleimhäuten und/oder dem Epithel-

oder Körperanhanggebilde von mindestens einem Extrakt einer Pflanze deren botanische Gattung zu den von den Clidemia, Inga, Sabicea, Astrocaryum, Siparuna, Eperua, Bysonima, Priva, Coutoubea und Gouphia gebildeten Gruppe gehört.

5 In den vorab erwähnten Gattungen können folgende besondere Spezies vorteilhaft ausgewählt werden.

- Clidemia hirta, Clidemia dentata,
- Inga bourgoni, Inga pezizifera, Inga alata, Inga alba, Inga
- 10 capitata, Inga meissneriana,
- Sabicea cinerea, Sabicea glabrescens, Sabicea velutina, Sabicea villosa, Sabicea hirsuta
- Eperua falcata,
- Bysonima verbascifolia, Bysonima crassifolia, Bysonima
- 15 chrysophylla, Bysonima coriacea,
- Astrocaryum vulgare, Astrocaryum murumuru, Astrocaryum chambira, Astrocaryum jauari, Astrocaryum macrocalyx,
- Priva lappulacea,
- Coutoubea spicata, Coutoubea ramosa,
- 20 - Siparuna guianensis, Siparuna emarginata,
- Gouphia glabra.

Aber nach einer bevorzugten Ausführung der vorliegenden Erfindung, die zu Extraktten führt, deren Aktivitäten qualitativ und quantitativ optimiert sind, besonders hinsichtlich der anti-radikalartigen Aktivität, besteht der aktive Wirkstoff aus mindestens einem Extrakt einer Pflanze, die aus der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata, Bysonima verbascifolia, Priva lappulacea, Coutoubea spicata und Gouphia glabra gebildeten Gruppe gewählt wurde.

30 Wegen ihrer zahlreichen Aktivitäten werden diese Extrakte auf vorteilhafte Weise allein oder untereinander verbunden oder mit anderen aktiven Verbindungen in Erzeugnissen verwendet, die hauptsächlich gegen die Bekämpfung kutaner Alterserscheinungen, kutane Hyperpigmentationen, Pigmentflecken,

35 Elastizitätsverlust der Haut, Falten, Reizungen und Entzündungen (Behandlung sensibler Hauttypen), Umweltverschmutzung und/oder durch Sonne verursachte Reizerscheinungen und/oder für Schlankheitsmitteln bestimmt sind.

5 Die Teile der Pflanzen, die für die Präparation und die Gewinnung der vorab erwähnten Extrakte verwendet werden, werden unter den Wurzeln, den Rinden (die Wurzeln, die Stengel und/oder der Stamm der Pflanzen), den Blättern und beblätterten Stengeln, den Früchten, den Körnern und/oder den Blüten ausgewählt.

10 Nach dem Pflücken werden die Teile der entsprechenden Pflanzen nach dem Trocknen einem Extraktionsverfahren unterzogen, das verwendete Lösemittel kann auf vorteilhafte Weise in der durch Wasser, Alkohole, Ketone, Ester, Äthertypen, chlorhaltige Lösemittel, Polyole gebildeten Gruppe oder durch Mischungen von mindestens zwei der vorab erwähnten mischbaren Lösemittel gewählt werden.

15 Nach einer besonderen Ausführung der vorliegenden Erfindung wird der Extrakt oder werden die Extrakte mittels eines Extraktionsverfahrens gewonnen, der auf einer Wellenausstrahlung, wie zum Beispiel Mikrowellen oder Ultraschall beruht.

20 Die Extrakte, von der die vorliegende Erfindung handelt, können auch durch die Extraktion von superkritischem CO₂, allein oder in einer Mischung mit einem Beilösemittel gewonnen werden.

25 Nach einer besonderen Ausführung der vorliegenden Erfindung besteht/bestehen der/die Extrakt/e der Pflanzen aus einer oder mehreren isolierten, besonders durch Chromatographie gereinigten Fraktion/en, ausgehend von einem oder mehreren Extrakt/en der besagten Pflanzen, der/die durch eines der vorab erwähnten Extraktionsverfahren gewonnen wurde/n.

30 Zur Veranschaulichung, aber nicht zur Einschränkung werden nachstehend verschiedene Verfahren beschrieben, die für die Ausführung der erwähnten Pflanzenextrakte vorgenommen werden können.

35 Die verwendeten Teile der Pflanze werden in den nachstehenden Beispielen nur als Angabe genannt, die Extrakte, von denen die vorliegende Erfindung handelt, können aus allen zugänglichen Teilen der vorab angegebenen Pflanzen gewonnen werden.

Beispiel 1

Rinden des *Epurea falcata*-Stamms werden grob zerkleinert und dann fein durch den Messerquetscher zerquetscht.

5

In einen mit einem Rührer versehenen Reaktor werden drei Liter destilliertes Wasser eingeleitet und dann werden nacheinander die folgenden Vorgänge vorgenommen, die bestehen aus:

- 10 - dem Hinzufügen von 300 g zerquetschter Rinde in den Reaktor,
- Extraktion unter Rühren während einer Stunde bei Sieden,
- Abkühlen auf Raumtemperatur,
- Beseitigung der unlösabaren Stoffe durch Zentrifugieren oder Filtern,
- Filtern der an der Oberfläche schwimmenden Stoffe bis auf eine Porosität von
- 15 ungefähr $0,45 \mu\text{m}$,
- Auffangen des Filtrats,
- Extraktion des Restes unter den gleichen Betriebsbedingungen durch 2 Liter destilliertes Wasser und wie vorab erwähnt vorgehen,
- nach der Bestimmung des Gehalts an trockener Materie, im Verhältnis zu den
- 20 gewonnenen wässrigen Extrakten einen Zusatz des Typs Maltodextrin hinzufügen, um 2/3 Zusatz für 1/3 extrahierter, trockener Materie zu gewinnen,
- die gewonnene Lösung durch Zerstäubung oder durch eine andere, dem Fachmann auf dem Gebiet bekannte Technik entwässern (deshydratisieren Gefriertrocknung - Lyophilisierung, Trocknen im Trockenschrank usw.)

25

Der Gesamtertrag an trockenem Extrakt dieses Verfahrens beträgt 15 % im Gewicht im Verhältnis zu den Rinden.

Beispiel 2

30

Rinden des *Inga bourgoni*-Stamms werden grob zerkleinert und dann fein mit dem Messerquetscher zerquetscht.

- 35 In einen mit einem Rührer versehenen Reaktor werden drei Liter 50 %iger Äthylalkohol (Äthanol) eingeleitet und dann werden nacheinander die folgenden Vorgänge vorgenommen, die bestehen aus:

- dem Hinzufügen von 300 g zerkleinerter Rinde in den Reaktor,
- Extrahieren unter Rühren während einer Stunde unter Erhitzen (unter Rückfluss);
- Abkühlen auf Raumtemperatur,
- Beseitigung der unlösbar Stoffe durch Filtern,

5 - Filtern der auf der Oberfläche schwimmenden Stoffe bis auf eine Porosität von ungefähr 0,45 µm,

- Auffangen des Filtrats,
- Extrahieren des Restes unter den gleichen Betriebsbedingungen durch 1,5 Liter 50 %igen Äthanol und dann wie oben beschrieben vorgehen,

10 - die Alkoholphase der beiden Filtrate unter Vakuum verdampfen lassen,

- nach dem Zentrifugieren und der Bestimmung des Gehalts an trockener Materie, falls erforderlich den Zusatz zu den gewonnenen wässrigen Phasen in den gleichen Verhältnissen wie die im Beispiel 1 erwähnten, hinzufügen,
- falls erforderlich die Lösung nach den herkömmlichen Techniken entwässern

15 (deshydratisieren).

Der Gesamtertrag an trockenem Extrakt dieses Verfahrens beträgt 13,8 % im Gewicht im Verhältnis zu den Rinden.

20 Beispiel 3

Rinden der Wurzeln des *Byrsonima verbascifolia* werden grob zerkleinert und dann fein durch den Messerquetscher zerquetscht.

25 In einen mit einem Rührer versehenen Reaktor werden 3 Liter 80 %iger Methylalkohol (Methanol) eingeleitet und dann werden nacheinander die folgenden Vorgänge vorgenommen, die bestehen aus:

- dem Hinzufügen von 300 g zerkleinerter Rinde in den Reaktor,
- dem Extrahieren unter Rühren während einer Stunde unter Erhitzen (unter Rückfluss),
- Abkühlen auf Raumtemperatur,
- Beseitigung der unlösbar Stoffe durch Filtern,
- Filtern der auf der Oberfläche schwimmenden Stoffe bis auf eine Porosität von ungefähr 0,45 µm,
- Auffangen des Filtrats,

- Extrahieren des Restes unter den gleichen Betriebsbedingungen durch 1,5 Liter 80 %igen Methylalkohol und danach wie vorab beschrieben vorgehen,
- unter Vakuum die Methanolphase der beiden Filtrate verdampfen lassen,
- nach dem Zentrifugieren und der Bestimmung des Gehalts an trockener Materie 5 den Zusatz zur gewonnenen wässrigen Phase in den gleichen Proportionen wie die im Beispiel 1 beschriebenen hinzufügen,
- falls notwendig, die Lösung nach den herkömmlichen Techniken entwässern.

Der Gesamtertrag an nach diesem Verfahren gewonnenem Extrakt beträgt 17,4 % 10 im Gewicht im Verhältnis zu den Rinden.

Beispiel 4

15 Wurzeln von *Astrocaryum vulgare* werden grob zerkleinert und dann fein zerquetscht.

In einen mit einem Rührer versehenen Reaktor werden 3 Liter absolutes Äthanol eingeleitet und dann werden nacheinander die folgenden Vorgänge vorgenommen, die bestehen aus:

- 20 - dem Hinzufügen von 300 g grob zerkleinerten *Astrocaryum vulgare* Wurzeln in den Reaktor,
- Extrahieren unter Rühren während einer Stunde unter Erhitzung (unter Rückfluss),
- Abkühlen auf Raumtemperatur,
- 25 - Beseitigung der unlösabaren Stoffe durch Filtern,
- Filtern der an der Oberfläche schwimmenden Stoffe bis auf eine Porosität von ungefähr 0,45 µm,
- Auffangen des dem Extrakt 1 entsprechenden Filtrats,
- Extrahieren des Rests unter den gleichen Betriebsbedingungen durch 3 Liter 30 Äthanol und dann wie vorab beschrieben vorgehen, um den Extrakt 2 zu gewinnen,
- die Äthanhische Phase der beiden Filtrate unter Vakuum bei 40° C verdampfen lassen,
- Beseitigung der Spuren des Lösemittels durch das Trocknen der Extrakte in einem belüfteten Trockenofen bei 40-50° C.

Auf diese Weise werden 7,15 g E1-Extrakt und 1,47 g E2-Extrakt gewonnen, die zum Schluss vermischt werden, was einem Gesamtertrag an Extrakt von 2,87 % im Gewicht im Verhältnis zu den Wurzeln entspricht.

5 Die folgende Tabelle bietet als Angabe eine Aufstellung aller Pflanzen und Extrakte, mit denen die Erfinder gearbeitet haben.

Pflanze	Extrahierte Pflanzenteile	Extrakttyp	Ertrag % (2 aufeinander-Folgende Extraktionen)	Aspekt
<i>Clidemia hirta</i>	Blätter	wässriger Extrakt	20,9	braunes Pulver
<i>Inga bourgonii</i>	Rinden	wässriger Extrakt Äthanol-E. 50 % Äthanol-Extrakt	9,7 13,8 11,7	weinrotes Pulver weinrotes Pulver weinrotes Pulver
<i>Sabicea cinerea</i>	beblätterte Stengel	wässriger Extrakt Äthanol-E. 50 % Äthanol-Extrakt	16,4 25,5 18,7	braunes Pulver braunes Pulver grüne Paste
<i>Astrocaryum vulgare</i>	Wurzeln	wässriger Extrakt Äthanol-E. 50 % Äthanol-Extrakt	5,3 5,6 2,8	braunes Pulver braunes Pulver braun-orange Paste
<i>Siparuna guianensis</i>	Blätter	wässriger Extrakt Methanol-E. 80 % Äthanol-Extrakt	16,1 21,9 22,6	braunes Pulver braunes Pulver grüne Paste
<i>Eperua falcata</i>	Rinden	wässriger Extrakt Methanol-E. 80 % Äthanol-Extrakt	15 17,6 16,7	braunes Pulver braunes Pulver braune Paste
<i>Byrsinima verbascifolia</i>	Rinden der Wurzeln	wässriger Extrakt Methanol-E. 80 % Äthanol-Extrakt	10,8 17,4 15,7	braunes Pulver braunes Pulver braune Paste
<i>Priva lappulacea</i>	beblätterte Stengel	wässriger Extrakt Methanol-E. 80 % Äthanol-Extrakt	24,0 14,5 13,9	braunes Pulver braunes Pulver braune Paste
<i>Gouania glabra</i>	Blätter	wässriger Extrakt Methanol-E. 80 %	30,0 30,4	braun-orange Pulver gelbliches Pulver
<i>Coutoubea spicata</i>	Stengel+Ähren	wässriger Extrakt Methanol-E. 80 % Äthanol-Extrakt	18,5 18,8 18,0	braunes Pulver braunes Pulver braun-grüne Paste

10 Die biologischen und biochemischen Eigenschaften und Aktivitäten der studierten Pflanzenextrakte, die direkt in den in kosmetischer Hinsicht interessanten Erzeugnissen verwendbar sind, konnten durch Tests bestimmt und gemessen werden, die dem Fachmann auf diesem Gebiet bekannt sind und deren Grundsätze nachstehend kurz erörtert werden und deren Ergebnisse in den entsprechenden 15 Tabellen aufgestellt sind.

I) Anti-radikalartige Aktivitäten

Die oxydativen Anti-Stress-Fähigkeiten sind durch "in tubo"- und "in vitro"-Tests ausgewertet worden.

5

Die Gruppe der in tubo-Tests umfasst sowohl die anfänglichen radikalartigen Formen, als auch die in vivo eingeleiteten reaktiven Formen des Sauerstoffs: radikales Hydroxyl (HO^\bullet und Anion Superoxyd (O_2^\bullet)).

10 1) "Chemie"-Tests in tubo

a) Anti-DPPH-Test

15 DPPH (Diphenylpicryl-Hydrazyl) ist ein freies, beständiges und violett gefärbtes Radikal, das in seinem Leukoderivat durch die Substanzen verändert wird, die die freien Radikale einfangen (neutralisierender Effekt, auch als "Scavenger-Effekt" bezeichnet).

Das Ergebnis wird in prozentualer Hemmung des DPPH^\bullet in radikalartiger Form im Verhältnis zum Kontrollmittel ohne Extrakt angegeben.

20

b) Anti- HO^\bullet -Test mit Salizylsäure (Fenton-Reaktion)

Die HO^\bullet (durch H_2O_2 bei Vorhandensein von Fe^{++} und EDTA gebildet) hydroxylieren die Salizylsäure, die dann eine rötliche Verbindung bildet.

25 25 Die optische Dichte bei 490 nm entspricht dem hydroxylierten Salizylsäuregehalt

Eine anti-radikalartige Substanz reagiert mit den HO^\bullet -Radikalen und reduziert die Bildung dieser rot gefärbten Verbindung.

30 30 Die Ergebnisse werden in prozentualer Hemmung des Hydroxylationsgehalts (im Durchschnitt auf 2 Versuche) angegeben.

c) Anti- HO^\bullet -Test mit Desoxyribose (Fenton-Reaktion)

35 Die HO^\bullet (durch H_2O_2 bei Vorhandensein von Fe^{++} und EDTA gebildet) oxydieren die Desoxyribose in aldehydische Derivate, die dann durch Thiobarbituratsäure dosiert werden.

Die Thiobarbituratsäure bildet durch Kondensation mit den Aldehyden eine rosa Verbindung (DO bei 532 nm).

5 Diese Fenton-Reaktion wird auch ohne EDTA realisiert, um die Fähigkeiten Eisen zu komplexieren, zu messen, wobei die Desoxyribose durch HO[•] oxydiert wird.

Die Ergebnisse werden in prozentualer Hemmung (im Durchschnitt auf 2 Versuche) angegeben.

10

2) "Biochemie" in tubo-Tests = Anti-Anion-Superoxyd O₂[•]-Tests

Die Xanthin-Oxydase ist ein während des oxydativen Stresses eingeführtes Enzym, das die Purinbasen (Adenin, Guanin) in Harnsäure und O₂[•] katabolisiert.

15

O₂[•] dismutiert sich spontan (oder durch SOD = Superoxyd-Dismutase) in H₂O₂ und O₂.

a) Aktivität Anti-O₂[•]: Methode mit Luminol.

20 O₂[•] kann hinsichtlich der Lumineszenz durch Luminol erkannt werden.

Ein enzymatisches System (Hypoxanthin/Xanthin-Oxydase) bildet die Superoxyd-Anione O₂[•], die mit Luminol reagieren, um eine Zwischenverbindung zu bilden, die, wenn sie sich stabilisiert eine Lumineszenz abgibt, die mittels eines
25 Photovervielfachers (Photomultiplikators) aufgenommen wird.

Eine Substanz mit anti-radikalartiger Aktivität absorbiert oder zerstört das Anion O₂[•] und reduziert dadurch die Bildung von Lumineszenz.

30 b) Anti-O₂[•] und H₂O₂-Aktivität: Methode mit Luminol bei Vorhandensein von Mikroperoxydase

Ein enzymatisches System (Hypoxanthin/Xanthin-Oxydase) bildet die Superoxyd-Anione O₂[•], die sich langsam in O₂[•] und H₂O₂ dismutieren.

H_2O_2 und O_2^\bullet reagieren mit der Mikroperoxydase (M), um O_2^1 (Singulett-Sauerstoff) zu bilden, das Luminol (Lum) degradiert, um eine lumineszierende Verbindung zu bilden, deren Lichtabgabe mittels eines Photovervielfachers aufgenommen wird.

5 Eine anti-radikalartige Substanz absorbiert entweder H_2O_2 oder O_2^\bullet oder O_2^1 und reduziert dadurch die Bildung von Lumineszenz.

c) Anti- O_2^\bullet -Aktivität: Methode mit NBT (Tetrazoliumsalz)

10 Ein enzymatisches System (Hypoxanthin/Xanthin-Oxydase) bildet Superoxyd-Anione O_2^\bullet , die mit dem NBT reagieren, um eine rote Verbindung zu bilden: das Formazan.

Eine anti-radikalartige Substanz absorbiert oder zerstört O_2^\bullet und reduziert dadurch die Bildung von Formazan.

15 Die Ergebnisse dieser drei Tests a), b) und c) werden in prozentualer Hemmung angegeben (im Durchschnitt auf 2 Versuche).

20 Die Ergebnisse der oben erwähnten Tests 1), und 2) werden in folgender Tabelle aufgestellt:

Pflanze	Extrakttyp	ARL (%)	Fenton-Test (%)		HX + XOD-Test (%)		
			DPPH	Salizyl- säure	Desoxyri- bose	Lum	Lum+M
Clidemia hirta	wässriger Extrakt	91	40	70	99	51	53
Inga bourgonii	wässriger Extrakt	94		40	100	98	64
	Äthanol-E. 50 %	94		27	100	98	71
Sabicea cinerea	Äthanol-Extrakt	95		74	100	99	83
	wässriger Extrakt	90	47	39	99	89	41
	Äthanol-E. 50 %	94	39	50	100	99	62
Astro- caryum vulgare	Äthanol-Extrakt	93	51		100	98	50
	wässriger Extrakt	76			98	27	23
	Äthanol-E. 50 %	93			100	98	74
Siparuna guianensis	Äthanol-Extrakt	93	48	59	100	100	81
	wässriger Extrakt	92			99	67	47
	Äthanol-Extrakt	94			100	99	71
Eperua falcata	Äthanol-Extrakt	38	49	47	99	96	54
	wässriger Extrakt	91			100	85	49
	Äthanol-Extrakt	91			99	94	61
	Äthanol-Extrakt	94		64	100	99	89

5	Byrsinum verbascifolia	wässriger Extrakt	95		80	100	100	83
		Methanol-E. 80 %	95		84	100	100	75
		Äthanol-Extrakt	94		75	100	100	80
10	Priva lappulacea	wässriger Extrakt	95	46		100	70	35
		Methanol-E. 80 %	100	51	45	100	97	45
		Äthanol-Extrakt	93	37		100	96	44
15	Gouania glabra	wässriger Extrakt	96	49	32	100	94	34
		Methanol-E. 80 %	89	61	31	100	90	
20	Coutoubea spicata	wässriger Extrakt	92	79		99	41	
		Methanol-E. 80 %	93	81		100	89	
		Äthanol-Extrakt	92	72		99	50	

Lum: Luminol; Lum + M: Luminol + Mikroperoxydase

20

II) Anti-UVA-Cytoschutz auf menschlichen Fibroblasten in "in vitro"-Überleben

A) Dosierung des ausgesalzenen MDA (Morlière P. u. Koll.: "UV-A induced lipid peroxydation in cultured human fibroblasts", Biochim. Biophys. Acta 1084, 3 : 261-269, 1991).

1) Prinzip

30 Die UV-A dringen bis in die Lederhaut ein, wo sie einen oxydativen Stress einleiten, der besonders durch eine Lipoperoxydation der zytoplasmatischen Membranen angezeigt wird.

35 Die Lipoperoxyde fragmentieren sich in Malonaldialdehyd, das zahlreiche biologische Moleküle, wie zum Beispiel Proteine (Enzymhemmung) und die Nukleinbasen (Mutagenese) vernetzen/verbinden wird.

2) Ausführung

40 Die Fibroblasten werden in einen Nährboden geimpft, der mit Kalbsfötenserum definiert ist.

Der Pflanzenextrakt (im mit 2 % Serum definierten Nährboden) wird 72 Stunden nach dem Einimpfen hinzugefügt.

Nach einer 48-stündigen Inkubation bei 37° C und CO₂ = 5 % wird der Nährboden durch eine Salzlösung ersetzt und die Fibroblaste werden mit einer UV-A-Dosis (15 J/cm²) bestrahlt.

5

Nach dem Ende der Bestrahlung wird die MDA-Rate (Malonaldialdehyd) in der auf der Oberfläche schwimmenden Salzlösung dosiert und die Proteinrate wird in den Fibroblasten gemessen.

10 MDA wird durch die Reaktion auf Thiobarbituratsäure dosiert und die Proteine nach der sogenannten Bradford-Methode.

B) Schutz der Aktivität des Katalaseenzyms gegen UVA

15 1) Prinzip

UVA dringen bis zur Lederhaut ein, wo sie einen oxydativen Stress einleiten, der eine Senkung der Aktivität zahlreicher Enzyme, unter anderem der Katalase verursacht.

20

Die Katalase ist ein Enzym, das die Beseitigung des spontan durch die Oxydierung von Substraten, wie zum Beispiel der Glukose oder dem Hypoxanthin erzeugten H₂O₂ ermöglicht.

25 H₂O₂ muss schnell beseitigt werden, weil er sonst beim Vorhandensein von Eisen sehr giftige (toxische) Hydroxylradikale (HO[•]) bildet.

2) Ausführung

30 (von LH. Johansson und LAH. Borg in "A spectrophometric method for determination of catalase activity in small tissue samples", Anal. Biochem. 174, 331-336, 1988).

Fibroblaste werden in einen durch Kalbsfötenserum definierten Nährboden geimpft.

35 Der Pflanzenextrakt (in der Konzentration von 0,01 bis 0,05 % Gew./V in einem definierten Nährboden aufgelöst, der 2 % Serum enthält), wird 72 Stunden nach dem Einimpfen hinzugefügt.

Nach einer 48-stündigen Inkubation bei 37° C und CO₂ = 5 % wird der Nährboden durch eine Salzlösung ersetzt und die Fibroblasten werden mit einer UVA-Dosis (5 J/cm²) bestrahlt.

5

Nach dem Ende der Bestrahlung wird die Rate der aktiven Katalase nach einer spektrophotometrischen Methode dosiert und ihre Aktivität wird auf die in den Fibroblasten gemessene Proteinrate bezogen.

10 Die Wirkung der Pflanzenextrakte wird in prozentualer Steigerung der Katalaseaktivität im Verhältnis zu den bestrahlten Kontrollmitteln in Abwesenheit von Pflanzenextrakt angegeben (im Durchschnitt zwei Versuche).

III) Nachweis des Anti-UVB-Cytoschutzeffekts auf menschlichen Keratinozyten

15 im "in vitro"-Überleben

1) Prinzip

UV-B lösen eine leichte Entzündung aus (Erythem, Ödem) durch die Aktivierung eines Enzyms, der Phospholipase A2.

Dieses Enzym entzieht den Phospholipiden der plasmatischen Membran die Arachidonsäure: die Arachidonsäure ist der Vorläufer der Prostaglandine, darunter auch der E2-Prostaglandine (= PGE2), die durch Cyclooxygenase gebildet werden.

25

2) Ausführung

A431-Keratinozyte werden in einen mit Kalbsfötenserum definierten Nährboden geimpft. Nach einer 72stündigen Inkubation bei 37° C und CO₂ = 5 % wird der Nährboden durch eine Salzlösung ersetzt, die den zu testenden Pflanzenextrakt enthält. Die Keratinozyte werden sogleich mit einer UV-B-Dosis (30 mJ/cm²) bestrahlt, 24 Stunden lang bei 37° C inkubiert, dann werden die PGE2- und LDH-Raten im an der Oberfläche schwimmenden Nährboden gemessen.

35 Die Anzahl der festhaftenden Keratinozyte wird durch einen Partikelzähler bestimmt (nach Trypsination) und die PGE2-Rate wird durch einen ELISA-Test bestimmt.

Durch eine enzymatische Reaktion wird die LDH-Rate (Laktatedehydrogenase) ebenfalls bestimmt, die ein zytoplasmatisches Enzym ist, das Zellenleiden markiert.

5 Die Aktivität des Pflanzenextrakts wird getestet und in prozentualer Hemmung der beiden Markierer im Verhältnis zu den mit den Kontrollmitteln erreichten Werten angegeben (im Durchschnitt 2 Versuche, jeder in doppelter Ausfertigung).

IV) "Anti-Protease"-Aktivität

10 Die Protease, die von den neutrophilen Polymorphonuklearen während einer leichten Entzündung oder durch einer UV-A-Bestrahlung ausgesetzten Fibroblaste, abgesondert wurden, rufen einen Abbau der Proteine hervor, die die extrazellulare Matrix der Lederhaut strukturieren.

15 Zwei Proteasenarten wurden durch enzymatische Reaktionen in tubo getestet.

1) **Anti-Elastase-Test** (Bieth J., "Elastase: Structure, Function and Pathological role", Front Matrix Biol. 6: 1-82, Karger, 1978)

20 Die PNN sondern eine auf Elastine aktive Elastase (Serin-Protease) ab, die Proteoglykane und die Kollagene.

25 Die in tubo-Tests wurden auf einer Elastase der Bauchspeicheldrüse (Serin-Protease) mittels zweier Substratarten vorgenommen: einem synthetischen chromogenen (SS-Test) und einem natürlichen Substrat, das mit Rotkongo (Rc-Test) verbundenes Elastin ist.

Die Inkubationen dauern 30 Minuten bei Raumtemperatur oder 2 Stunden bei 37° C und die Färbungen werden jeweils bei 410 und bei 520 nm gemessen.

30 Das zum Vergleich getestete Hemmungsprüfmas ist das α 1 Antitrypsin.

2) **Anti-Kollagenase in tubo-Test** (Van Wart u. Koll., "A continuous spectrophotometric assay for Clostridium histolyticum collagenase", Anal. Biochem., 35 113, 356-365, 1981).

Die PNN während einer leichten Entzündung und die "alten" oder bestrahlten Fibroblasten sondern Kollagenasen ab.

5 Die Tests wurden mit einer *Clostridium hystoliticum*-Kollagenase und einem synthetischen chromogenen Substrat: dem FALGPA ausgeführt.

Die Inkubation dauert 30 Minuten bei Raumtemperatur und die optische Dichte wird bei 324 nm gemessen.

10 Die Ergebnisse werden in prozentualer Hemmung des Enzyms im Verhältnis zum Kontrollmittel ohne Aktiv angegeben.

Das zum Vergleich getestete Hemmungskontrollmittel ist Zystein.

15 Die Ergebnisse der Testserien II), III) und IV) werden in der folgenden Tabelle aufgeführt:

	Pflanze	Extrakttyp	UV-A (%)	Katalase % Steige- rung Akti- vität/be- strahltes Kontrollm.	UV-B (%)	Elastase (%)	Kollage- nase (%)
20							
25	<i>Clidemia hirta</i>	wässriger Extrakt	MDA 23		PGE2 67	LDH 92	SS 67
30	<i>Inga bourgoni</i>	wässriger Extrakt Äthanol-E. 50 % Äthanol-Extrakt	71 70		78 58	92 85 100	72 91 100
35	<i>Sabicea cinerea</i>	wässriger Extrakt Äthanol-E. 50 % Äthanol-Extrakt	74 86 78	81	95 40 87	100 75 100	34 38 61
40	<i>Astrocaryum vulgare</i>	wässriger Extrakt Äthanol-E. 50 % Äthanol-Extrakt	91 82 75		78 68 79	97 79 83	15 100 91
45	<i>Siparuna guianensis</i>	wässriger Extrakt Methanol-E. 80 % Äthanol-Extrakt	79 72	55	60 50	86 75	29 56 75
	<i>Eperua falcata</i>	wässriger Extrakt Methanol-E. 80 % Äthanol-Extrakt	79 66 59		100 99 88	100 100 93	36 85 72

	Byrsonima verbascifolia	wässriger Extrakt Methanol-E. 80 % Äthanol-Extrakt	63 66 42	23 26 24	70 64 50	92 89 73	100 101 100	66 86 68	100 100 100
5	Priva lappulacea	wässriger Extrakt Methanol-E. 80 % Äthanol-Extrakt		26		21	27		70 99
10	Gouinia glabra	wässriger Extrakt Methanol-E. 80 %							
15	Coutoubea spicata	wässriger Extrakt Methanol-E. 80 % Äthanol-Extrakt							47

MDA: Malonalodialdehyd; PGE2: Prostaglandin E2; LDH: Laktat-Deshydrogenase; %: Hemmungsprozentsatz im Verhältnis zum Kontroll-mittel

V) Hemmung der Melanogenese

20

1) Hemmung der Tyrosinase "in tubo"

Die Tyrosinase ist das Schlüsselenzym der Synthese des Melanins in den Melanozyten der menschlichen Haut.

25

Dieses Enzym katalysiert die ersten beiden Etappen der Verwandlung des Tyrosins in Melanin, das heisst: die Oxydation des Melanins in DOPA (Dihydroxyphenylalanin) und danach in Dopachrom.

30

Dopachrom ist eine durch Spektrophotometrie bei 475 nm quantifizierte gefärbte Verbindung.

Die Aktivität des in tubo verwendeten Enzyms (aus Pilzen gewonnen) wird durch die Reaktionskinetik auf 20 Sekunden bestimmt.

35

Die Prüfmasssubstanz ist Hydroquinon (CI50 = 0,025 %, Gew./v)

Die Ergebnisse werden in prozentualer Hemmung im Verhältnis zum Kontrollmittel ausgedrückt.

2) Hemmung der Melanogenese auf B16-Melanozyten in der "in vitro"-Kultur

Die Hemmung der Melanogenese wird durch spektrophotometrische Dosierung des durch Melanozyten (B16-Linie) erzeugten Melanins ausgewertet, die "in vitro" bei

5 Vorhandensein des zu testenden Pflanzenextrakts inkubiert wurden.

Die B16-Melanozyten werden in einem definierten Wachstumsboden kultiviert und 3 Tage lang bei 37° C, CO₂ = 5 % inkubiert.

10 Die Pflanzenextrakte werden in einem Medium aufgelöst, das die Melanogenese aktiviert und sie werden dann 3 Tage lang bei 37° C in Kontakt mit den B16 gebracht.

Die Rate des ausgesalzenen Melanins im Medium, das auf der Oberfläche schwimmt, wird durch Spektrophotometrie bei 475 nm quantifiziert.

15 Die Rate des intrazellulären Melanins wird durch Spektrophotometrie bei 475 nm im Homogenat der B16-Zellen quantifiziert, die in einer NaOH 1N + 10 % (v/v) DMSO-Mischung aufgelöst wurden.

20 Die Proteinrate im Homogenat der B16-Zellen wird nach der sogenannten Bradford-Methode quantifiziert.

Die Vergleichssubstanzen sind Hydroquinon und Arbutin.

VI. Nachweis einer Hemmungsaktivität der nicht-enzymatischen in-tubo-Glykation ("Anti-Glykation"-Aktivität)

30 (DEYL und Koll. "Increased glycation and pigmentation of collagen in aged and young parabiotic rats and mice", Mechanisms of ageing and development, 55, 39-47, 1990 / MONNIER und Koll., "Accelerated age-related browning of human collagen in diabetes mellitus", Proc. Natl. Acad. Sci., USA: 81 583 - 587, 1984)

Die nicht-enzymatische Glykation der Proteine ist ein entscheidender Vorgang des Alterns der menschlichen Gewebe.

Diese von Maillard entdeckte Reaktion erklärt die Retikulation der extrazellulären Matrixen und der Basenmembranen, die zum grossen Teil für bei Diabetikern beobachteten Pathologien verantwortlich sind.

5 Ausserdem katalysieren die Schiff-Basen die Erzeugung reaktiver Formen des Sauerstoffs, die die Wirkungen der nicht enzymatischen Glykation verschlimmern.

Die in tubo-Tests werden auf Kollagen des I-Typs vorgenommen, das 21 Tage lang bei 45° C beim Vorhandensein von Glukose bei 1 % (p/v) inkubiert.

10

Die Rate der Schiff-Basen wird durch Fluorimetrie bei 430 nm (Erregung bei 350 nm) in den an der Oberfläche schwimmenden Stoffen (fs) und im Zentrifugations-Bodensatz (fgc) ausgewertet. Das Ergebnis wird in prozentualer Hemmung im Verhältnis zum Kontrollmittel ohne Pflanzenextrakt angegeben.

15

VII) Aktivierung der Lipolyse auf menschlichen Adipozyten im "in vitro"-Überleben

20 Die Lipolyse ist die Beseitigung der Triglyzeride (oder TG), die in den Adipozyten durch ein Enzym, die Triglycerid-Lipase (oder TGL) gespeichert sind, die die Spaltung der TG in freie Fettsäure und Glyzerin, die im Blutkreislauf eliminiert werden, hervorruft

25 Die Fettsäuren können dann von Muskelzellen aufgenommen werden, um Energie zu erzeugen.

Der in vitro ausgeführte Test erfolgt wie nachstehend beschrieben:

30 Die Aktivierung der Lipolyse wird durch spektrophotometrische Dosierung der Rate des durch Adipozyte ausgesalzenen Glyzerins dosiert, die beim Vorhandensein der zu testenden Substanz "in vitro" inkubiert wurden.

35 Die Adipozyten werden durch enzymatische Verdauung des subkutanen menschlichen Gewebes nach der sogenannten Rodbell-Technik (Rodbell M: "Metabolism of isolated fat cells", The journal of biological chemistry, vol. 239, n° 2, Seite 375 bis 380, 1964) befreit.

Die Pflanzenextrakte werden in einem definierten Medium aufgelöst, das 90 Minuten lang bei 37° C in Kontakt mit den Adipozyten gebracht wird.

Die Rate des ausgesalzenen Glyzerins wird durch Spektrophotometrie in einem 5 Medium quantifiziert, das nach der de Carpéné C. und Koll.-Technik (J. Pharmacol., vol. 12, n° 2, Seite 219-224, 1981) an der Oberfläche schwimmt.

Die Rate des freigesetzten Glyzerins wird im Verhältnis zur Rate aller durch 10 Turbidimetrie dosierten Lipide angegeben. Das Ergebnis wird in prozentualer Erhöhung im Verhältnis zum Kontrollmittel ohne Pflanzenextrakt angegeben.

Die Vergleichssubstanzen sind Theophyllin und Isoprenalin.

Die Ergebnisse der Testserien V), VI) und VII) werden in der folgenden Tabelle 15 zusammengefasst:

	Pflanze	Extrakttyp	Tyrosinase		Anti-Glyka- tion (% I)		B 16-Melanin			Lipolyse
			C150	CA50	fs	fgc	Dosis	Index	Mel. Extra	
20										
25	Clidemia hirta	wässriger E.	0,31		37	50				
30	Inga bourg.	wässriger E. Äthanol E.50% Äthanol-E.	0,060 0,070 0,010		100	76	0,05 0,03 0,02	3,9 3,5 1,4	68 80 10	
35	Sabicea cinerea	wässriger E. Äthanol E.50% Äthanol-E.	0,090 0,060		21	50	0,01 0,03	1,6 1,8	49 10	
40	Astroc. vulgare	wässriger E. Äthanol E.50% Äthanol-E.	0,63 0,23							
45	Siparuna guianensis	wässriger E. Methanol E.80% Äthanol-E.								
	Eperua falcata	wässriger E. Methanol E.80% Äthanol-E.	0,38 0,080		97	46	0,01	1,5	93	30
	Byrso-	wässriger E.	0,090				0,02	1,7	72	

	nirma verb.	Methanol E.80% Äthanol-E.	0,050 0,010		0,02 0,03	2,5 2,5	91 58		
5	Priva lappu- lacea	wässriger E. Methanol E.80% Äthanol-E.	0,35 0,13 0,060						
10	Gouphia glabra	wässriger E. Methanol E.80%		0,037					
	Coutou- bea spi- cata	wässriger E. Methanol E.80% Äthanol-E.	0,64 0,39 0,27						

15 In der oben stehenden Tabelle:

- C150: Konzentration aktiver Stoffe in Gewicht/Volumen, die eine 50 %ige Hemmung geben.
- CA50: Konzentration aktiver Stoffe in Gewicht/Volumen, die eine 50 %ige Aktivierung geben
- Dosis: Konzentration aktiver Stoffe, die im Gewicht/Volumen getestet wurden.
- Index (B16-Melanin): Proteinrate/Rate des intrazellularen Melanins.
- Mel. Extra: Rate des extrazellularen Melanins (in dem auf der Oberfläche schwimmenden Stoff ausgesalzen) in prozentualer Hemmung.

25

Bei der Auswertung der Ergebnisse der obigen Testtabellen haben die Erfinder verschiedene, bevorzugte Ausführungsarten der Erfindung ausgearbeitet.

Um eine kosmetische oder dermatopharmazeutische Zusammensetzung zu erhalten, 30 die ausser der anti-radikalartigen Aktivität auch eine verstärkte Anti-Elastase-Aktivität bietet, wurde das in die besagte Zusammensetzung aufgenommene aktive Mittel und das diese Eigenschaften übermittelt, auf vorteilhafte Weise durch mindestens einen Extrakt einer Pflanze gebildet, die aus der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata, 35 Byrsinima verbascifolia und Priva lappulacea gebildeten Gruppe gewählt.

Um eine kosmetische oder dermatopharmazeutische Zusammensetzung zu erhalten, die ausser der anti-radikalartigen Aktivität auch eine verstärkte Anti-Kollagenase- 40 Aktivität bietet, wird das aktive Mittel, das in die besagte Zusammensetzung genommen wird und diese Eigenschaften übermittelt, auf vorteilhafte Weise durch mindestens einen Extrakt einer Pflanze gebildet, die aus der durch Clidemia hirta,

Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata, Byrsonima verbascifolia und Priva lappulacea gebildeten Gruppe gewählt.

Um eine kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung zu erhalten, 5 die ausser der anti-radikalartigen Aktivität auch eine verstärkte entpigmentierende Aktivität bietet, wird das aktive Mittel, das in die besagte Zusammensetzung aufgenommen wird und diese Eigenschaften übermittelt, auf vorteilhafte Weise durch mindestens einen Extrakt einer Pflanze gebildet, die aus der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Eperua falcata, Byrsonima verbascifolia, Priva lappulacea, Astrocaryum vulgare und Coutoubea spicata gebildeten Gruppe gewählt. 10

Um eine kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung zu erhalten, die ausser der anti-radikalartigen Aktivität auch eine wichtige Anti-UVB-Aktivität bietet, wird das aktive Mittel, das in die besagte Zusammensetzung aufgenommen 15 wird und diese Eigenschaften übermittelt, auf vorteilhafte Weise durch mindestens einen Extrakt einer Pflanze gebildet, die aus der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata, Byrsonima verbascifolia und Priva lappulacea gebildeten Gruppe gewählt.

20 Um eine kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung zu erhalten, die ausser der anti-radikalartigen Aktivität auch eine wichtige Anti-UVA-Aktivität bietet, wird das aktive Mittel, das in die besagte Zusammensetzung aufgenommen wird und diese Eigenschaften übermittelt, auf vorteilhafte Weise durch mindestens 25 einen Extrakt einer Pflanze gebildet, die aus der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata, Byrsonima verbascifolia und Priva lappulacea gebildeten Gruppe gewählt.

Um eine kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung zu erhalten, die ausser der anti-radikalartigen Aktivität auch eine Aktivität bietet, die die Katalase 30 gegen UVA schützt, wird das aktive Mittel, das in die besagte Zusammensetzung aufgenommen wird und diese Eigenschaften übermittelt, auf vorteilhafte Weise, durch mindestens einen Extrakt einer Pflanze gebildet, die aus der durch Sabicea cinerea, Siparuna guianensis und Byrsonima verbascifolia gebildeten Gruppe gewählt.

35 Um eine kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung zu erhalten, die ausser der anti-radikalartigen Aktivität auch eine hohe Anti-Glykations-Aktivität bietet, wird das aktive Mittel, das in die besagte Zusammensetzung aufgenommen

wird und diese Eigenschaften übermittelt, auf vorteilhafte Weise, durch mindestens einen Extrakt einer Pflanze gebildet, die aus durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea und Eperua falcata gebildeten Gruppe gewählt.

5 Um eine kosmetische oder dermatopharmazeutische Zusammensetzung zu erhalten, die ausser der anti-radikalartigen Aktivität auch eine wichtige pigmentierende Aktivität bietet, wird das aktive Mittel, das in die besagte Zusammensetzung aufgenommen wird und diese Eigenschaften übermittelt, auf vorteilhafte Weise durch einen Extrakt der Gouphia glabra-Pflanze gebildet.

10 Um eine kosmetische oder dermatopharmazeutische Zusammensetzung zu erhalten, die ausser der anti-radikalartigen Aktivität auch eine wesentliche Schlankheitsfördernde- (lipolytische) Aktivität bietet, wird das aktive Mittel, das in die besagte Zusammensetzung aufgenommen wird und diese Eigenschaften übermittelt, 15 auf vorteilhafte Weise durch einen Extrakt der Eperua falcata-Pflanze gebildet.

Vorzugsweise wird das aktive Mittel jedoch durch einen Extrakt oder ein Gemisch aus 20 Extrakt(en) gebildet, der/das aus einer Pflanze oder mehreren Pflanzen gewonnen wird, der/das aus der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata, Byrsinima verbascifolia und Priva lappulacea gebildeten Gruppe gewählt.

Die Zielsetzung der vorliegenden Erfindung betrifft ebenfalls eine kosmetische oder 25 dermatopharmazeutische Zusammensetzung für den lokalen, äusseren Gebrauch für die Haut, die Schleimhäute und/oder das Epithel- oder Körperanhängegebilde, dadurch gekennzeichnet, dass sie als aktiver Wirkstoff, der besonders eine anti-radikalartige Aktivität bietet, alleine oder mit mindestens einem anderen hinzugefügten Mittel, einen Extrakt einer Pflanze enthält, deren botanische Gattung 30 zur Gruppe gehört, die durch die Gattungen Clidemia, Inga, Sabicea, Astrocaryum, Siparuna, Eperua, Byrsinima, Priva, Coutoubea und Gouphia gebildet wird, vorzugsweise eine Pflanze, die in der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata, Byrsinima verbascifolia, Priva lappulacea, Coutoubea spicata und Gouphia glabra gebildeten 35 Gruppe gewählt wird.

35 Je nach den anderen, zusätzlichen Eigenschaften im Verhältnis zur anti-radikalartigen Aktivität, die die kosmetische oder dermatopharmazeutische

Zusammensetzung eventuell bieten muss, wird die Gruppe der Pflanzen unter denen, die vorab erwähnt wurden, die gewählt werden kann, verschiedene Vertreter nach den Aktivitäten jeder einzelnen unter ihnen enthalten, die aus den Tabellen der Ergebnisse der oben angegebenen Tests hervorgehen.

5

So kann nach einer ersten Variante der Ausführung nach der Erfindung die kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung ein aktiver Wirkstoff mit Anti-UVA-, Anti-UVB- und Anti-Kollagenase-Aktivitäten enthalten, das durch mindestens ein Extrakt einer Pflanze gebildet wird, die aus der durch Clidemia hirta, 10 Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata, und Byrsonima verbascifolia gebildeten Gruppe gewählt wird.

Nach einer zweiten Variante der Ausführung nach der Erfindung kann die kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung einen aktiven Wirkstoff 15 mit Anti-UVA-, Anti-UVB-, Anti-Kollagenase- und Anti-Elastase-Aktivitäten enthalten, der durch mindestens einen Extrakt einer Pflanze gebildet wird, die aus der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata und Byrsonima verbascifolia gebildeten Gruppe gewählt wird.

20

Nach einer dritten Variante der Ausführung nach der Erfindung kann die kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung einen aktiven Wirkstoff mit Anti-UVA-, Anti-UVB-, Anti-Kollagenase- und Anti-Glykation-Aktivitäten enthalten, der durch mindestens einen Extrakt einer Pflanze gebildet wird, die aus der durch 25 Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Eperua falcata gebildeten Gruppe gewählt wird.

Nach einer vierten Variante der Ausführung nach der Erfindung kann die kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung einen aktiven Wirkstoff mit Anti-UVA-, Anti-UVB-, Anti-Kollagenase-, Anti-Elastase- und entpigmentierende Aktivitäten 30 enthalten, der durch mindestens einen Extrakt einer Pflanze gebildet wird, die aus der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Eperua falcata und Byrsonima verbascifolia gebildeten Gruppe gewählt wird.

35 Nach einer fünften Variante der Ausführung nach der Erfindung kann die kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung einen aktiven Wirkstoff mit

pigmentierender Aktivität enthalten, der durch einen Extrakt der Gouphia glabra-Pflanze gebildet wird.

5 Nach einer sechsten Variante der Ausführung nach der Erfindung kann die kosmetische oder dermatopharmazeutische Zusammensetzung einen aktiven Wirkstoff mit Schlankheitsfördernde-Aktivität enthalten, der durch einen Extrakt der Eperua falcata-Pflanze gebildet wird.

10 Auf vorteilhafte Weise enthält die kosmetische Zusammensetzung als aktiven Wirkstoff alleine oder mit anderen aktiven Wirkstoffen verbunden, zwischen 0,001 % und 20 % im Gewicht, vorzugsweise zwischen 0,1 % und 3 % im Gewicht eines Extraks oder eines Gemischs aus Extrakten von einer Pflanze/n, die oben stehend definiert und gewonnen wurden.

15 Der Extrakt oder das Gemisch der Extrakte, der/das einen aktiven Wirkstoff bildet, kann in jeglicher galenischer, in der Kosmetik verwendbarer Form benutzt werden, besonders in einer galenischen Form, die aus den durch Öl-in-Wasser-Emulsionen, den Wasser-in-Öl-Emulsionen, Gesichtswassern, kosmetischer Milch, Gelen, Hydrogelen, Cremes, Pommaden, Seifen, Stäbchen, Sprühmittel, Haarwasser und 20 Shampoos gewählt wird.

25 Ausserdem kann der Extrakt oder das Gemisch aus Extrakten zu einem oder mehreren kosmetischen Vektor/en hinzugefügt werden, besonders zu einem oder mehreren Vektor/en, der/die in der durch Liposome, Makrokapseln, Mikrokapseln, Nanokapseln, Makropartikeln, Mikropartikeln und Nano-partikeln gebildeten Gruppe gewählt wurden.

30 Als Beispiele, die nicht einschränkend für die praktische Durchführung nach der Erfindung sind, werden nachstehend verschiedene Erzeugnisse oder kosmetische Präparate beschrieben, die einen wie vorab beschriebenen Pflanzenextrakt enthalten.

Beispiel 1

35 Ein kosmetisches Erzeugnis in der Form einer Bleichcreme für die Haut kann zum Beispiel die folgende Gewichtszusammensetzung aufweisen:

Fraktion A:

	Glyzerinstereat und Ceteareth-20	15,0 %
5	Paraffinöl	3,0 %
	Ascorbyl-Palmitat	3,0 %
	Dimethicon	3,0 %
	Cetylalkohol	0,5 %
	PEG-30 Glyzerol-Isostearat	2,0 %

10 Fraktion B:

	Wasser	72,2 %
	Methylparaben	0,2 %
	Imidazolinidyl-Harnstoff	0,3 %
	Äthanolextrakt aus Inga bourgoni	0,5 %

15

Fraktion C:

	Parfum	0,3 %
--	--------	-------

Der Vorgang für die Herstellung dieser Creme besteht darin die Bestandteile der
 20 Fraktion A unter Rühren bei 75° C schmelzen zu lassen, die Fraktion B bei 75° C vorzubereiten und dann die Fraktion B unter Turbinenröhren in die Fraktion A zu schütten, unter Planetenröhren abkühlen zu lassen und dann zur Fraktion C hinzuzufügen.

25 Beispiel 2

Ein kosmetisches Erzeugnis in der Form einer Anti-Flecken-Emulsion für die Hände, die kutane Pigmentflecken behandeln soll, kann zum Beispiel die nachstehend angegebene Gewichtszusammensetzung aufweisen.

30

Dieses Erzeugnis könnte auch nach der Erfindung ein multiaktives Erzeugnis bilden, besonders ein anti-radikalartiges, Anti-Elastase und Anti-Kollagenase.

Fraktion A:

35	Glyzerin-Stearat und PEG 100-Stereat	6,0 %
	Oleinalkohol	1,5 %
	Glyzerin-Stearat	2,0 %

	Steareth-2	2,0 %
	Karité-Butter	3,0 %
	Dimethicon	4,0 %
	Kapryl-Kaprin-Triglycerid	8,0 %
5	Propylparaben	0,1 %
	Tocopherol-Azetat	0,1 %

	Fraktion B:	
	Wasser	60,8 %
10	Elastab 388 (Laboratoires Sérobiologiques)	2,5 %
	Extrakt von Byrsonima verbascifolia (80 % Methanol)	1,5 %
	Äthanol-Astrocaryum vulgare-Extrakt	1,5 %
	Propylen-Glykol	5,0 %
15	Fraktion C:	
	Polyacrylamid und Isoparaffin und Laureth 7	2,0 %

Der Vorgang für die Herstellung dieser Emulsion besteht in der separaten Präparation der Fraktionen A und B bei 75° C und im Hinzufügen der Fraktion A in die Fraktion B unter Turbinenröhren bei 75° C, in der Abkühlung bei 50° C und danach im Hinzufügen der Fraktion C und schliesslich in der Abkühlung des endgültigen Gemisches auf Raumtemperatur.

Beispiel 3

25	Ein kosmetisches Erzeugnis in der Form einer Anti-Falten Tages- und einer multiaktiven Anti-Alterserscheinungs-Creme kann zum Beispiel die folgende Gewichtszusammensetzung aufweisen:
30	Fraktion A:
	Glyzerin-Stearat 14,0 %
	Octyldodecanol 16,0 %
	Dibutyl-Adipat 6,0 %
	Ceteareth 12 1,5 %
35	Ceteareth 20 1,5 %

Fraktion B:

Propylen-Glykol	5,0 %
5 wässriger Extrakt aus <i>Inga bourgoni</i>	3,25 %
Extrakt aus <i>Sabicea cinerea</i> (50 % Äthanol)	1,0 %
Äthanolextrakt aus <i>Eperua falcata</i>	0,75 %
Elastab 4112 (Laboratoires Sérobiologiques)	0,4 %
Wasser	50,6 %

10

Fraktion C:

Parfum	0,3 %
--------	-------

Der Vorgang für die Herstellung dieser Creme besteht in der separaten Präparation der Fraktionen A und B bei 80° C unter Röhren, dem Hinzufügen der Fraktion A in die Fraktion B unter Turbinenröhren, der Abkühlung des Gemisches auf 45° C, dann im Hinzufügen der Fraktion C und schliesslich das Zurückbringen des endgültigen Gemisches auf Raum-temperatur.

20 Selbstverständlich ist die Erfindung nicht auf die beschriebenen und auf den beiliegenden Zeichnungen dargestellten Ausführungsarten begrenzt. Veränderungen sind möglich, besonders hinsichtlich der Zusammensetzung der verschiedenen Elementen oder durch das Ersetzen durch technische Äquivalente, ohne deshalb den Schutzbereich der Erfindung zu überschreiten.

PATENTANSPRÜCHE

- 1) Verwendung als aktiver Wirkstoff, der besonders anti-radikalartige Aktivitäten aufweist für die Präparation eines kosmetischen oder dermopharmazeutischen Erzeugnisses für einen lokalen, äusseren Gebrauch für die Haut, die Schleimhäute und/oder das Epithel- oder Körperanhangegebilde, mindestens eines Extrakts einer Pflanze deren botanische Gattung zur Gruppe gehört, die von den Clidemia-, Inga-, Sabicea-, Astrocaryum-, Siparuna-, Eperua-, Byrsonima-, Priva-, Coutoubea- und Gouphia-Gattungen gebildet wird.
5
- 2) Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der aktive Wirkstoff mindestens aus einem Extrakt einer Pflanze besteht, die aus der von Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata, Byrsonima verbascifolia, Priva lappulacea, Coutoubea spicata und Gouphia glabra gebildeten Gruppe gewählt wurde.
10
- 3) Verwendung nach einer der Ansprüche 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, dass die für die Präparation der Extrakte verwendeten Teile der Pflanzen die Wurzeln, Rinden, Blätter, beblätterten Stengel, Früchte, Körner und/oder die Blüten sind.
15
- 4) Verwendung nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass das für die Durchführung der Extraktionen verwendete Lösemittel in der Gruppe gewählt wird, die durch Wasser, Alkohole, Ketone, Ester, Äthere, Polyole, chlorhaltige Lösemittel und Gemische aus mindestens zwei der vorab erwähnten Lösemittel gebildet wird.
20
- 5) Verwendung nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass der Extrakt oder die Extrakte durch einen Extraktionsvorgang gewonnen wird/werden, der auf einer Wellenbestrahlung basiert, wie zum Beispiel Mikrowellen oder Ultraschall.
25
- 6) Verwendung nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass das für die Durchführung der Extraktionen verwendete Lösemittel superkritisches CO₂ ist, das alleine oder in einem Gemisch mit einem Beilösemittel verwendet wird.
30
- 35

7) Verwendung nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass das aktive Mittel, das ausser einer verstärkten Anti-Elastase-Aktivität durch mindestens einen Extrakt einer Pflanze gebildet wird, die aus der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, 5 Eperua falcata, Byrsonima verbascifolia und Priva lappulacea gebildeten Gruppe gewählt wird.

8) Verwendung nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass das aktive Mittel, das ausserdem eine verstärkte entpigmentierende Aktivität 10 bietet, durch mindestens einen Extrakt einer Pflanze gebildet wird, die aus der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Eperua falcata, Byrsonima verbascifolia, Priva lappulacea, Coutouba spicata und Astrocaryum vulgare gebildeten Gruppe gewählt wird.

15 9) Verwendung nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass das aktive Mittel, das ausserdem eine verstärkte Anti-Kollagenase-Aktivität aufweist, aus mindestens einem Extrakt einer Pflanze gebildet wird, die aus der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata, Byrsonima verbascifolia, Priva lappulacea gebildeten 20 Gruppe gewählt wird.

10) Verwendung nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass das aktive Mittel, das ausserdem einen wichtigen Anti-UVB-Effekt aufweist, aus mindestens einem Extrakt einer Pflanze gebildet wird, die aus der durch Clidemia 25 hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata, Byrsonima verbascifolia und Priva lappulacea gebildeten Gruppe gewählt wird.

11) Verwendung nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, 30 dass der aktive Wirkstoff, der ausserdem einen wichtigen Anti-UVA-Effekt aufweist, aus mindestens einem Extrakt einer Pflanze gebildet wird, die aus der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata, Byrsonima verbascifolia und Priva lappulacea gebildeten Gruppe gewählt wird.

35 12) Verwendung nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass der aktive Wirkstoff, der ausserdem eine Schutzaktivität der Katalase gegen

UVA aufweist, aus mindestens einem Extrakt einer Pflanze gebildet wird, die aus der durch *Sabicea cinerea*, *Siparuna guianensis*, *Byrsonima verbascifolia* gebildeten Gruppe gewählt wird.

- 5 13) Verwendung nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass der aktive Wirkstoff, der ausserdem eine hohe Anti-Glykations-Aktivität aufweist, aus mindestens einem Extrakt einer Pflanze gebildet wird, die aus der durch *Clidemia hirta*, *Inga bourgoni*, *Sabicea cinerea* und *Eperua falcata* gebildeten Gruppe gewählt wird.
- 10 14) Verwendung nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass der aktive Wirkstoff, der ausserdem eine verstärkte Schlankheitsfördernde-Aktivität aufweist, aus mindestens einem Extrakt der *Eperua falcata*-Pflanze besteht.
- 15 15) Verwendung nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass der aktive Wirkstoff, der ausserdem eine wichtige pigmentierende Aktivität aufweist, aus mindestens einem Extrakt der *Gouphia glabra*-Pflanze besteht.
- 20 16) Verwendung nach irgendeinem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass der aktive Wirkstoff aus einem Extrakt oder einem Gemisch aus Extrakten besteht, der/das aus einer oder aus mehreren Pflanzen besteht, die aus der durch *Clidemia hirta*, *Inga bourgoni*, *Sabicea cinerea*, *Astrocaryum vulgare*, *Siparuna guianensis*, *Eperua falcata*, *Byrsonima verbascifolia* und *Priva lappulacea* gebildeten Gruppe gewählt wird/ werden.
- 25 17) Kosmetische oder dermatopharmazeutische Zusammensetzung für lokalen, äusseren Gebrauch für die Haut, die Schleimhäute und/oder das Epithel- oder Körperanhangegebilde, dadurch gekennzeichnet, dass sie als aktiven Wirkstoff, der besonders eine anti-radikalartige Aktivität aufweist, alleine oder mit mindestens einem anderen Wirkstoff assoziiert, mindestens einen Extrakt einer Pflanze enthält, deren botanische Gattung zur der durch die *Clidemia*-, *Inga*-, *Sabicea*-, *Astrocaryum*-, *Siparuna*-, *Eperua*-, *Byrsonima*-, *Priva*-, *Coutoubea*- und *Gouphia*- Gattungen gebildeten Gruppe gehört.
- 30 18) Kosmetische oder dermatopharmazeutische Zusammensetzung nach dem Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass die Pflanze in der durch *Clidemia hirta*, *Inga bourgoni*, *Sabicea cinerea*, *Astrocaryum vulgare*, *Siparuna guianensis*, *Eperua*

falcata, Byrsonima verbascifolia, Priva lappulacea, Coutoubea spicata und Goumia glabra gebildeten Gruppe gewählt wird.

- 19) Kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung nach einem der 5 Ansprüche 17 und 18, dadurch gekennzeichnet, dass sie einen aktiven Wirkstoff mit Anti-UVA-, Anti-UVB- und Anti-Kollagenase-Aktivitäten enthält, das aus mindestens einem Extrakt einer Pflanze gebildet ist, die in der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata und Byrsonima verbascifolia gebildeten Gruppe gewählt wird.
- 10 20) Kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 17 bis 19, dadurch gekennzeichnet, dass sie einen aktiven Wirkstoff mit Anti-UVA-, Anti-UVB-, Anti-Kollagenase und Anti-Elastase-Aktivitäten enthält, dass er aus mindestens einem Extrakt einer Pflanze gebildet ist, die in der durch Clidemia 15 hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Astrocaryum vulgare, Siparuna guianensis, Eperua falcata und Byrsonima verbascifolia gebildeten Gruppe gewählt wird.
- 21) Kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung nach irgendeinem 20 der Ansprüche 17 bis 19, dadurch gekennzeichnet, dass sie einen aktiven Wirkstoff mit Anti-UVA-, Anti-UVB-, Anti-Kollagenase und Anti-Glykation-Aktivitäten enthält, der aus mindestens einem Extrakt einer Pflanze gebildet ist, die in der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea und Eperua falcata gebildeten Gruppe gewählt wird.
- 25 22) Kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung nach irgendeinem der Ansprüche 17 bis 20, dadurch gekennzeichnet, dass sie einen aktiven Wirkstoff mit Anti-UVA-, Anti-UVB-, Anti-Kollagenase, Anti-Elastase- und entpigmentierenden 30 Aktivitäten enthält, der aus mindestens einem Extrakt einer Pflanze gebildet ist, die in der durch Clidemia hirta, Inga bourgoni, Sabicea cinerea, Eperua falcata und Byrsonima verbascifolia gebildeten Gruppe gewählt wird.
- 23) Kosmetische oder dermopharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 17 und 18, dadurch gekennzeichnet, dass sie einen aktiven Wirkstoff mit einer pigmentierenden Aktivität enthält, der durch einen Extrakt einer Goumia glabra- 35 Pflanze gebildet ist.

24) Kosmetische oder dermatopharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 17 und 18, dadurch gekennzeichnet, dass sie einen aktiven Wirkstoff mit Schlankheitsfördernde-Aktivität enthält, der durch einen Extrakt der *Eperua falcata*-Pflanze gebildet ist.

5

25) Kosmetische oder dermatopharmazeutische Zusammensetzung nach irgendeinem der Ansprüche 17 bis 24, dadurch gekennzeichnet, dass sie als aktiven Wirkstoff alleine oder mit anderen aktiven Wirkstoffen verbunden zwischen 0,001 % und 20 % im Gewicht, vorzugsweise zwischen 0,1 % und 3 % im Gewicht einen Extrakt oder ein Gemisch aus Extrakten aus Pflanzen enthält, die in der durch *Clidemia hirta*, *Inga bourgoni*, *Sabicea cinerea*, *Astrocaryum vulgare*, *Siparuna guianensis*, *Eperua falcata*, *Byrsonima verbascifolia*, *Priva lappulacea*, *Coutoubea spicata* und *Gouania glabra* gebildeten Gruppe gewählt werden.

10

15 26) Kosmetische oder dermatopharmazeutische Zusammensetzung nach irgendeinem der Ansprüche 17 bis 25, dadurch gekennzeichnet, dass der Extrakt oder das Gemisch aus Extrakten einen aktiven Wirkstoff bildet/n, der in galenischer Form, die in der Kosmetik verwendbar ist, benutzt wird, besonders in galenischer Form, die in der durch Öl-in-Wasser-Emulsionen, Wasser-in-Öl-Emulsionen, Gesichtswasser, Milch, Gelen, Hydrogelen, Cremes, Pommaden, Seifen, Stäbchen, Sprühmittel, 20 Haarwasser und Shampoos gebildeten Gruppe gewählt wurden.

25

27) Kosmetische oder dermatopharmazeutische Zusammensetzung nach irgendeinem der Ansprüche 17 bis 26, dadurch gekennzeichnet, dass der Extrakt oder das Gemisch aus Extrakten in einen oder mehrere kosmetische Vektoren hinzugefügt wird, besonders in einen oder mehrere Vektoren, der/die in der durch Liposome, Makrokapseln, Mikrokapseln, Nanokapseln, Makropartikeln, Mikropartikeln und Nanopartikeln gebildeten Gruppe gewählt werden.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No	
PCT/EP 99/09294	

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
IPC 7	A61K7/48	A61K7/06
		A61K35/78

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
IPC 7 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)
--

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	<p>DATABASE WPI Week 9831 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 98-357423 XP002115098 & JP 10 139680 A (LION CORP.) abstract</p> <p>—</p> <p>STN, Serveur de Bases de Données, Karlsruhe, DE, Fichier Chemical Abstracts, Vol 93, AN=197959 abstract XP002115094</p> <p>—</p> <p>—/—</p>	1,3,4, 17,26,27
A		1-27

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
"E" earlier document but published on or after the International filing date
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
"P" document published prior to the International filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the Invention
"X" document of particular relevance; the claimed Invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
"Y" document of particular relevance; the claimed Invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
"8" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the International search	Date of mailing of the International search report
28 March 2000	05/04/2000
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5618 Patentdaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 51 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3018	Fischer, J.P.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte	ntional Application No
PCT/EP 99/09294	

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	STN, Serveur de Bases de Données, Karlsruhe, DE, Fichier Biosis, AN=1993:417511 abstract XP002115095	1-27
A	STN, Serveur de Bases de Données, Karlsruhe, DE, Fichier Biosis, AN=1991:247007 abstract XP002115096	1-27
A	STN, Serveur de Bases de Données, Karlsruhe, DE, Fichier Chemical Abstracts, Vol 66, AN=79488 abstract XP002115097	1-27

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 99/09294

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
JP 10139680 A	26-05-1998	NONE	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int. nationales Albenzeichen

PCT/EP 99/09294

A. KLASIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES
IPK 7 A61K7/48 A61K7/06 A61K35/78

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprästoff (Klassifikationssystem und Klassifikationsymbole)

IPK 7 A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprästoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGEGEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	DATABASE WPI Week 9831 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 98-357423 XP002115098 & JP 10 139680 A (LION CORP.) Zusammenfassung	1, 3, 4, 17, 26, 27
A	STN, Serveur de Bases de Données, Karlsruhe, DE, Fichier Chemical Abstracts, Vol 93, AN=197959 Zusammenfassung XP002115094	1-27 -/-

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchebericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erforderlicher Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erforderlicher Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"a" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche

Anmeldedatum des Internationalen Rechercheberichts

28. März 2000

05/04/2000

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchebehörde
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Fischer, J.P.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intell. - onale Aktenzeichen

PCT/EP 99/09294

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	STN, Serveur de Bases de Données, Karlsruhe, DE, Fichier Biosis, AN=1993:417511 Suzammenfassung XP002115095	1-27
A	STN, Serveur de Bases de Données, Karlsruhe, DE, Fichier Biosis, AN=1991:247007 Suzammenfassung XP002115096	1-27
A	STN, Serveur de Bases de Données, Karlsruhe, DE, Fichier Chemical Abstracts, Vol 66, AN=79488 Suzammenfassung XP002115097	1-27

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inten. nales Aktenzeichen

PCT/EP 99/09294

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
JP 10139680 A	26-05-1998	KEINE	